## WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

## INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) (51) Internationale Patentklassifikation 5: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 91/11495 A1 (43) Internationales C09K 3/30, A61K 9/72 Veröffentlichungsdatum: 8. August 1991 (08.08.91) (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP91/00177 (74) Anwalt: BOEHRINGER INGELHEIM GMBH; A Patente, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE). (22) Internationales Anmeldedatum: 31. Januar 1991 (31.01.91) (30) Prioritätsdaten: P 40 03 272.8 3. Februar 1990 (03.02,90) DE

(71) Anmelder (nur für AU CA GB): BOEHRINGER INGEL-HEIM INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Postfach 200, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser AU CA GB US): BÖEHRINGER INGELHEIM KG [DE/DE]; Postfach 200, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder: und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WEIL, Hans-Hermann [DE/DE]; Am Römer 2, D-6551 Gau-Bickelheim (DE). DAAB, Ottfried [DE/DE]; Schillerstraße 2a, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), ET, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HI, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), ND, PL, SE (europäisches Patent), SU, US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: NOVEL VEHICLE GAS MIXTURES AND THEIR USE IN MEDICAL PREPARATIONS

(54) Bezeichnung: NEUE TREIBGASMISCHUNGEN UND IHRE VERWENDUNG IN ARZNEIMITTELZUBEREITUN-

(57) Abstract

Novel advantageous vehicle gas mixtures contain two or more components, at least one of which is a partly fluorinated lower alkane, and may be used in medical preparations.

(57) Zusammenfassung

Neue vorteilhafte Treibgasmischungen enthalten zwei oder mehr Komponenten, von denen mindestens eine ein teilfluoriertes niederes Alkan ist und können in Arzneimittelzubereitungen Verwendung finden.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Osterreich	ES	Spanien	Ml.	Mali
AU	Australien	FI	Finnland	MN	Mongolei
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Faso	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	GN	Guinea	NO	Norwegen
BJ	Benin	GR	Griechenland	PL	Polen
BR	Brasilien	HU	Ungarn	RO	Rumänien
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SU	Soviet Union
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TĐ	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
CS	Tschechoslowakel	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MC	Мопасо		
nk	Dänemark	MC	Madapaskar		

# Neue Treibgasmischungen und ihre Verwendung in Arzneimittelzubereitungen

Die Erfindung betrifft neue Treibgasmischungen, in denen als typischer Bestandteil teilfluorierte niedere Alkane wie 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan (TG 227) enthalten sind, die Verwendung dieser Treibgasmischungen in Arzneimittelzubereitungen, die zur Erzeugung von Aerosolen geeignet sind, sowie diese Arzneimittelzubereitungen selbst.

Aerosole von pulverförmigen (mikronisierten)
Arzneistoffen werden vielfach in der Therapie, z.B. in
der Therapie von obstruktiven Atemwegserkrankungen,
eingesetzt. Soweit solche Aerosole nicht durch
Zerstäuben des Arzneipulvers oder durch Versprühen von
Lösungen erzeugt werden, benutzt man Suspensionen der
Arzneistoffe in verflüssigten Treibgasen. Als solche
dienen hauptsächlich Mischungen aus TG 11
(Trichlorfluormethan), TG 12 (Dichlordifluormethan) und
TG 114 (1,2-Dichlor-1,1,2,2-tetrafluorethan), ggf.
unter Zusatz von niederen Alkanen, etwa Butan, Pentan
oder auch von DME (Dimethylether), Mischungen solcher
Art sind beispielsweise aus der deutschen Patentschrift
1178975 bekannt.

Wegen ihres negativen Einflusses auf die Erdatmosphäre (Zerstörung der Ozonschicht, Treibhauseffekt) ist der Einsatz der Chlorfluorkohlenwasserstoffe zu einem Problem geworden, so daß nach anderen Treibgasen bzw. Treibgasmischungen gesucht wird, von denen die genannten negativen Wirkungen nicht oder wenigstens in geringerem Maß ausgehen.

Die Suche stößt jedoch auf erhebliche Schwierigkeiten, weil Treibgase, die therapeutisch eingesetzt werden sollen, zahlreiche Kriterien zu erfüllen haben, die nicht leicht in Einklang miteinander zu bringen sind, etwa hinsichtlich Toxizität, Stabilität, Dampfdruck, Dichte, Löseverhalten.

Wie nun gefunden wurde, sind aus zwei oder mehr Komponenten bestehende Treibgasmischungen, die mindestens ein teilfluoriertes niederes Alkan und gegebenenfalls eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe TG 11, TG 12, TG 114, niederes Alkan und Dimethylether enthalten, für den Einsatz in therapeutisch anwendbaren Zubereitungen besonders geeignet.

Als teilfluorierte niedere Alkane im Sinne der Erfindung eignen sich vor allem TG 227 (1,1,1,2,3,3,3-Heptafluor- propan, TG 125 (Pentafluorethan), TG 134a (1,1,1,2,-Tetrafluorethan) und TG 152a (1,1-Difluorethan). Von den Alkanen kommen insbesondere Propan, Butan und Pentan, vorzugsweise die n-Verbindungen, in Betracht. Zur Optimierung der Eigenschaften des Treibgasgemischs können Zusätze der bisher hauptsächlich verwendeten Treibgase TG 11, TG 12 und TG 114 nützlich sein, weil sie eine relativ hohe Dichte aufweisen. Arzneimittelzubereitungen, die auf der Basis der neuen Treibgasmischungen hergestellt werden, enthalten neben dem Wirkstoff (z.B. in suspendierter Form) im allgemeinen einen für diese Zwecke gebräuchlichen oberflächenaktiven Stoff, etwa einen Ester eines Polyalkohols, etwa einen Sorbitanester mit höheren gesättigten oder ungesättigten Fettsäuren, z.B. Sorbitantrioleat, oder ein Polyethoxysorbitanester einer höheren, vorzugsweise ungesättigten Fettsäure oder ein Phospholipid, etwa ein Lecithin. Der Hilfsstoff kann in der Mischung gelöst oder ungelöst vorliegen.

Um das Sedimentieren suspendierter Arzneistoffteilchen

T

hintanzuhalten, ist es günstig, solche Mischungen der verflüssigten Treibgase zu verwenden, deren Dichte sich nicht erheblich von der Dichte des suspendierten Stoffes unterscheidet. Jedoch sind auch Mischungen mit größeren Dichteunterschieden zwischen Arzneistoff und verflüssigtem Treibgasgemisch brauchbar. Es hat sich nämlich gezeigt, daß entmischte Suspensionen durch Schütteln leicht wieder im hier vorgeschlagenen Suspensionsmedium gleichmäßig verteilt werden können.

Die Mengenverhältnisse der einzelnen Mischungsbestandteile des Treibgases können in weiten Grenzen variert werden. Der Anteil (jeweils in Gewichtsprozent) beträgt für TG 227 10 bis 99 %, für TG 125 20 bis 75 %, für TG 134a 20 bis 75 %, für TG 152a 25 bis 80 %. Die Mischung kann darüber hinaus 0 bis 50 % Propan und/oder Butan und/oder Pentan und/oder DME und 0 bis 25 % TG 11, TG 12 und/oder TG 114 enthalten. Innerhalb der genannten Grenzen werden die Bestandteile so gewählt, daß sich insgesamt 100 % ergeben. Bevorzugt sind Treibgasmischungen, die 30 bis 95 % TG 227 enthalten.

Der Anteil an suspendiertem Arzneistoff an der fertigen Zubereitung beträgt zwischen 0,001 und 5 %, vorzugsweise 0,005 bis 3 %, insbesondere 0,01 bis 2 %. Die oberflächenaktiven Stoffe werden in Mengen von 0,01 bis 10 %, vorzugsweise 0,05 bis 5 %, insbesondere 0,1 bis 3 % zugegeben (hier wie bei den Arzneistoffen sind Gewichtsprozent der fertigen Zubereitung angegeben). Als Arzneistoffe in den neuen Zubereitungen können alle Substanzen dienen, die für die inhalative, ggf. auch für die intranasale Anwendung geeignet sind. Es handelt sich demnach insbesondere um Betamimetika, Anticholinergika, Steroide, Antiallergika,

4

PAF-Antagonisten sowie Kombinationen aus solchen Wirkstoffen.

Im einzelnen seien als Beispiele genannt:

Als Betamimetika:

Bambuterol .

Bitolterol

Carbuterol

Clenbuterol

Fenoterol

Hexoprenalin

Ibuterol

Pirbuterol

Procaterol

Reproterol

Salbutamol

Salmeterol

Sulfonterol

Terbutalin

Tulobuterol

1-(2-Fluor-4-hydroxypheny1)-2-[4-(1-benzimidazoly1)-2-methy1-2-butylamino]ethanol

erythro-5'-Hydroxy-8'-(1-hydroxy-2-isopropylaminobuty1)-2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on

1-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethylphenyl)-2-tert.-butylamino)ethanol

1-(4-Ethoxycarbonylamino-3-cyan-5-fluorphenyl)-2(tert.-butylamino)ethanol.

5

Als Anticholinergika:
Ipratropiumbromid
Oxitropiumbromid
Trospiumchlorid
Benzilsäure-N-G-fluorethylnortropinestermethobromid

Als Steroide:
Budesonid
Beclometason (bzw. das 17, 21-Dipropionat)
Dexamethason-21-isonicotinat
Flunisolid

Als Antiallergika: Dinatriumcromoglicat Nedocromil

Als PAF-Antagonisten: WEB 2086 WEB 2170 WEB 2347

Die Wirkstoffe können auch kombiniert werden, z.B. Betamimetika plus Anticholinergika oder Betamimetica plus Antiallergika. 1.)

0.10

40,00 % TG 11

39,69 % TG 134a 20,00 % TG 227

% Soialecithin

Beispiele für erfindungsgemäße Zubereitungen (Angabe in Gewichtsprozent):

2.) 0,3 % Fenoterol 0,10 % Oxitropiumbromid 0,01 % Sojalecithin 0,1 % Sojalecithin 4,0 % Pentan 10,0 % Pentan 95,89 % TG 227 70,0 % TG 227 19,6 % TG 134a 3.) 4.) 0,3 % Fenoterol 0,1 % Ipratropiumbromid 0,1 % Sojalecithin 0,1 % Sojalecithin 25,0 % Pentan 30,0 % TG 11 10,1 % TG 227 49,6 % TG 134a 64,7 % TG 134a 20,0 % TG 227 1,5 % Dinatrium-6.) 0,3 % Salbutamol 5.) 0,2 % Span 85 cromoglicat 0.1 % Tween 20 20,0 % Pentan 97.0 % TG 227 30,0 % TG 227 1,4 % Butan 49,5 % TG 134a 7.) 0,15 % Fenoterol 8.) 0,1 % Ipratropium-0,06 % Ipratropiumbromid bromid 0,1 % Sojalecithin

20.3 % TG 125

25,5 % TG 152a 54,0 % TG 227

### Patentansprüche

- Treibgasmischungen aus zwei oder mehr Komponenten, die mindestens ein niederes teilfluoriertes Alkan und gegebenenfalls eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe TG 11, TG 12; TG 114, niederes Alkan und DME enthalten.
- 2. Treibgasmischung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das teilfluorierte niedere Alkan eine Verbindung aus der Gruppe 1,1-Difluorethan, 1,1,1,2-Tetrafluorethan, Pentafluorethan, 1,1,1,2,3,3,3-Heptafluorpropan und das niedere Alkan, Propan, Butan oder Pentan ist.
- Treibgasmischungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich mindestens einen oberflächenaktiven Stoff enthalten.
- 4. Treibgasmischungen nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der oberflächenaktive Stoff ein Phospholipid, ein Sorbitanester mit einer höheren gesättigten oder ungesättigten Fettsäure oder ein Polyethoxysorbitanester einer höheren, vorzugsweise ungesättigten Fettsäure ist.
- 5. Treibgasmischung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der oberflächenaktive Stoff ein Lecithin, ein Polyoxyethylensorbitanoleat oder Sorbitantrioleat ist.
- 6. Arzneimittelzubereitungen zur Erzeugung von Pulveraerosolen auf der Basis von Treibgasmischungen nach Anspruch 1,2, 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Wirkstoff ein Betamimetikum, ein Anticholinergikum, ein Steroid,

ein Antiallergikum oder einen PAF-Antagonisten oder eine Kombination solcher Verbindungen enthalten.

 Arzneimittelzubereitungen nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet,

daß als Betamimetikum

Bambuterol

Bitolterol

Carbuterol

Clenbuterol

Fenoterol

Hexoprenalin

Ibuterol

Pirbuterol

Procaterol

Reproterol

Salbutamol

Salmeterol

Sulfonterol

Terbutalin

Tulobuterol

1-(2-Fluor-4-hydroxypheny1)-2-[4-(1-benzimidazoly1)-2
- methyl-2-butylamino]ethano1

erythro-5'-Hydroxy-8'-(1-hydroxy-2-isopropylamino-butyl)- 2H-1,4-benzoxazin-3-(4H)-on

1-(4-Amino-3-chlor-5-trifluormethylphenyl)-2-tert.butyl-amino)ethanol

1-(4-Ethoxycarbonylamino-3-cyan-5-fluorphenyl)-2(tert.-butylamino)ethanol

als Anticholinergika:

9

Ipratropiumbromid
Oxitropiumbromid
Trospiumchlorid
Benzilsäure-N-B-fluorethylnortropinestermethobromid

als Steroide:
Budesonid
Beclometason (bzw. das 17, 21-Dipropionat)
Dexamethason-21-isonicotinat
Flunisolid

als Antiallergikum: Dinatriumcromoglicat Nedocromil

als PAF-Antagonisten: WEB 2086 WEB 2170 WEB 2347

verwendet wird.

- 8. Arzneimittelzubereitungen nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe eines der in Anspruch 6 genannten Betamimetika und eines der in Anspruch 6 genannten Anticholinergika umfaßt.
- Arzneimittelzubereitung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe eines der in Anspruch 6 genannten Betamimetika und Dinatriumcromoglicat umfaßt.
- Arzneimittelzubereitung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe

eines der in Anspruch 6 genannten Betamimetika und einen der in Anspruch 6 genannten PAF-Antagonisten enthält.

- 11. Arzneimittelzubereitung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kombination der Wirkstoffe Dinatriumcromoglicat und einen der in Anspruch 6 genannten PAF-Antagonisten umfaßt.
- 12. Verfahren zur Herstellung von
  Arzneimittelzubereitungen nach Anspruch 5 bis 10,
  dadurch gekennzeichnet, daß man nach üblichen
  Methoden mikronisierte Arzneimittelwirkstoffe in
  einer verflüssigten Treibgasmischung nach Anspruch
  1,2, 3 oder 4 suspendiert.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nternational Application No PCT/EP 91/00177

I. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all)	31,001
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC	
	E	
Int	Cl. C 09 K 3/30 A 61 K 9/72	
II. FIELDS	SEARCHED	
	Minimum Documentation Searched 2	
Classification	n System - Classification Symbols	
	- 5	
Int	cl. 5 C 09 K; A 61 K	
	Documentation Searched other than Minimum Occumentation to the Estant that such Occuments are included in the Fields Searched *	
	2.0	
III. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory * \	Citation of Degrees II with indicate	
Ť	1999	Relevant to Claim No. 13
P,X	EP, A, 0384371 (HOECHST) 29 August 1990	1–5
	see page 2, lines 3 - 24; claims 1-3; examples 1-4	
Y ·	FP A 0247609 (PTOUADDCON UTOKO) 02 December 1007	
- 1	EP, A, 0247608 (RICHARDSON-VICKS) 02 December 1987 see page 3, lines 42 - 54; claims 1-4	1-5,7
- 1	500 page 5, IIIIes 42 - 54, Claims 1-4	
Y	WO, A, 8707502(PHARES PHARMACEUTICAL RESEARCH	1-5.7
1	N.V.) 17 December 1987	- 3,,
1	see page 3, lines 32-35	
ì	see page 4, lines 1-2; claims; table	
1	4, page 17	
	——————————————————————————————————————	
İ		
1		
1		
	ą i	
1		
- 1		
1		
į		1
"A" dogs	categories of cited documents: 14 "T" later document published efter the	international filling date
cons	ment defining the general state of the art which is not understand the principle or theory	underlying the invention
"E" earle	er document but published on or after the international "X" document of particular relevance; to determine the considered novel or cannot be	the claimed invention can e considered to involve
"L" docu	ment which may throw doubts on priority claims or	
citati	on or other special reason (as specified) be considered to involve an invent	WA Elde when the docum
"O" docu	ment reterring to an oral disclosure, use, exhibition or combination being obvious to a pe	ther such documents, su Frace skilled in the art
"P" docu	ment published prior to the international filling date hirl	tent family
later	than the priority data clarmed	
	FICATION  Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Search	
26 1	March 1991 (26.03.91) 27 May 1991 (27.0	D2.9T)
internation	al Searching Authority Signature of Authorited Officer	
	al Searching Authority Signature of Authorized Officer	
Euro	opean Patent Office	

### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

SA 44133

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

15/1

15/05/91

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A-0384371	29-08-90	DE-A- 3905726		30-08-90	
EP-A-0247608	02-12-87	U\$-A- AU-B- AU-A- JP-A-	4778674 589341 7343387 62288679	18-10-88 05-10-89 03-12-87 15-12-87	
WO-A-8707502	17-12-87	EP-A- JP-T-	0309464 1502979	-05-04-89 12 <b>-</b> 10-89	
				-	
•					

			RECHERCHENBERICHT Internationales Aktenzeichen	PCT/EP 91/00177
I. KLASS	IFIKATION DES ANN	MELDUNGSGEGENSTANDS (bei mel	term Klassifikasianamukata aia 1 -11-	-16
1 Tach der	r internationalen Patenti	klassifikation (IPC) oder nach der nation	falen Klassifikation and der IPC	iben) <sup>o</sup>
Int.	.K1. 5	CO9K3/30 ; A61K9/7	72	
II. RECHI	ERCHIERTE SACHGE	CBIETE		
		Recherchier	ter Mindestprüfsfülf 7	
Klassifik	cationssytem		Klassifikationssymbole	
Int.	.K1. 5	C09K ; A61K		
	_	Recherchierte nicht zum Mindestprüfst unter die recherch	off gehörende Veröffentlichungen, soweit diese dierten Sachgebiete fallen <sup>8</sup>	
III. EINSC	CHLAGIGE VEROFFEI	NTI ICHUNCEN 9		
Art.º			unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	
		Colottournerrang ) souch ettotaeriten	unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
Ρ,Χ	spiele 1		; Ansprüche 1-3; Bei	1-5
Y	Jiene Je	47608 (RICHARDSON-VIC eite 3, Zeilen 42 - 54 	4; Ansprüche 1-4	1-5, 7
Y	siehe Se	D7502 (PHARES PHARMACI 7 Dezember 1987 eite 3, Zeilen 32 - 38 eite 4, Zeilen 1 - 2; e 17	5	1-5, 7
"A" Veri defi "E" älte tion "L" Veri zweis fenti nam ande "O" Ver eine hezi	röffentilchung, die den al iniert, aber nicht als bes eres Dokument, das jedonalen Annetdedatum ver röffentlichung, die geeign itelahaft erscheinen zu la tilchung erscheinen zu la tilchung sich an einer Ausstralie niem Veröffentlichung hie eren besonderen Grund : röffentlichung, die sich as e Benutzung, eine Ausstrieht öffentlichung, die vor det, aber nach dem beanspitt worden ist tworden ist	egebenen Veröffentlichungen 10 : allgemeinen Stand der Technik sonders bedeutsam anzusehen ist obe erst am oder nach dem interna- röffentlicht worden ist net ist, einen Prioritätsanspruch assen, oder durch die das Veröf- deren im Recherchenbericht ge- elegt werden soll oder die aus einem elegt werden soll oder die aus einem angegeben ist (wie ausgeführt) auf eine mildliche Offenbarung, tellung oder andere Maßnahmen em internationalen Anmeideda- ruchten Prioritätsdatum veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach de meidedatum oder dem Frioritätsdatur ist und mit der Anneidung nicht koll Verständinis der der Erfindung zugrunder der ihr zugrundeliegenden Theory veröffentlichung von besonderer Bedt to Erfindung kann nicht als neu oder keit berühend betrachtet werden Veröffentlichung von besondere Bedt to Erfindung kann nicht als auf einer veröffentlichung von besonderer Bedt to Erfindung kann nicht als auf einer under Merzenter werden, wehn die Veröffentlichung von besonderer Bedt to Erfindung kann nicht als auf einer der menerteren anderen Veröffentlichung gebracht wird un einen Fachmann nahellegend ist "A" Veröffentlichung, die Mitgiled derseit	auf erfinderischer Tätig- eutung; die beanspruch- derischer Tätigkeit be- /eröffentlichung mit Hillichungen dieser Kate- d diese Verbindung für
	bschlusses der internatio	ionalas Daskasaka		
		ERZ 1991	Absendedatum des Internationalen Rec 27. 05.	

Internationale Recherchenbehörde

EUROPAISCHES PATENTAMT

## ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

SA 44133

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

15/05/91

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP-A-0384371	29-08-90	DE-A-	3905726	30-08-90
EP-A-0247608	02-12-87	US-A- AU-B- AU-A- JP-A-	4778674 589341 7343387 62288679	18-10-88 05-10-89 03-12-87 15-12-87
WO-A-8707502	17-12-87	EP-A- JP-T-	0309464 1502979	05-04-89 12-10-89